USAN 11/501,464 For IDS filed 11/10/06

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: WO 96/23894 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: C12P 13/02, 41/00 A1 (43) Internationales 8. August 1996 (08.08.96) Veröffentlichungsdatum: PCT/EP96/00234 (21) Internationales Aktenzeichen:

(30) Prioritätsdaten: 195 03 605.0 195 23 151.1

3. Februar 1995 (03.02.95)

DE 29. Juni 1995 (29.06.95) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(22) Internationales Anmeldedatum: 20. Januar 1996 (20.01.96)

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BALKENHOHL, Friedhelm [DE/DE]; Kirchenstrasse 22, D-67117 Limburgerhof (DE). DITRICH, Klaus [DE/DE]; Raiffeisenstrasse 10, D-67161 Gönnheim (DE). NÜBLING, Christoph [DE/DE]; Wilhelmstrasse 13, D-67454 Haßloch (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: CA, CN, JP, KR, SG, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

- (54) Title: RACEMATE SEPARATION OF PRIMARY AND SECONDARY HETEROATOM-SUBSTITUTED AMINE BY ENZYME-CATALYSED ACYLATION
- (54) Bezeichnung: RACEMATSPALTUNG PRIMÄRER UND SEKUNDÄRER HETEROATOMSUBSTITUIERTER AMINE DURCH **ENZYM-KATALYSIERTE ACYLIERUNG**

(57) Abstract

A process for preparing optically active primary and secondary heteroatom-substituted amines from the corresponding racemates is characterised in that (a) a racemic heteroatom-substituted amine is enantioselectively acylated in the presence of a hydrolase with an ester whose acid component bear a fluorine, nitrogen, phosphorus, oxygen or sulphur atom next to the carbonyl carbon atom; (b) the mixture of optically active heteroatom-substituted amine and optically active acylated heteroatom-substituted amine is separated in order to produce an enantiomer of the heteroatom-substituted amine; (c) the other enantiomer of the heteroatom-substituted amine is optionally extracted from the acylated heteroatom-substituted amine by amide cleavage.

(57) Zusammenfassung

Beschrieben wird ein Verfahren zur Herstellung von optisch aktiven primären und sekundären heteroatomsubstituierten Aminen aus den entsprechenden Racematen, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man a) ein racemisches heteroatomsubstituiertes Amin mit einem Ester, dessen Säurekomponente ein Fluor-, Stickstoff-, Phosphor-, Sauerstoff- oder Schwefelatom in Nachbarschaft des Carbonylkohlenstoffatoms trägt, in Gegenwart einer Hydrolase enantioselektiv acyliert, b) das Gemisch aus optisch aktivem heteroatomsubstituiertem Amin und optisch aktivem acylierten heteroatomsubstituiertem Amin trennt und somit ein Enantiomer des heteroatomsubstituierten Amins erhält, c) gewünschtenfalls aus dem acylierten heteroatomsubstituierten Amin das andere Enantiomere des heteroatomsubstituierten Amins durch Amidspaltung gewinnt.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeklungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenica	GB	Vereinigtes Königreich	мх	Mexiko
AT	Osterreich	GE	Georgien	NE	Niger
AU	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BB	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BE	Belgien	HU	Ungarn	NZ	Neusceland
BF	Burkina Faso	IE	Irland	PL	Polen
BG	Bulgarien	rr	Italien	PT	Portugal
BJ	Benin	JP	Japan	RO	Ruminien
BR	Brasilien	KE	Kenya	RU	
BY	Belarus	KG	Kirgisistan	SD	Russische Föderation
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Sudan Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SG SG	
CG	Kongo	KZ.	Kasachstan	SI	Singapur
CH	Schweiz	LI	Liechtenstein	SK	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka		Slowakei
СМ	Kamerun	LR	Liberia	SN	Senegal
CN	China	LK	Litauen	SZ	Swasiland
CS	Tschechoslowakei	ш		TD	Tschad
CZ	Tschechische Republik	LV	Luxemburg Lextland	TG	Togo
DE	Deutschland	MC		ŢŢ	Tadschikistan
DK	Dinemark		Monaco	TT	Trinidad und Tobago
EE	Estland	MD MG	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien		Madagaskar	UG	Uganda
FI	Finnland	ML	Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FR	Frankreich	MN	Mongolei	ŲZ	Usbekistan
GA	Gabon	MR	Mauretanien	VN	Vietnam
UA.	Cabon	MW	Malawi		

WO 96/23894 PCT/EP96/00234

Racematspaltung primärer und sekundärer heteroatomsubstituierter Amine durch Enzym-katalysierte Acylierung

5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein neues Verfahren zur Racematspaltung primärer und sekundärer heteroatomsubstituierter Amine durch Umsetzung mit einem Ester in Gegenwart einer

10 Hydrolase und anschließende Trennung des einen enantioselektiv acylierten heteroatomsubstituierten Amins vom nicht umgesetzten anderen Enantiomer des heteroatomsubstituierten Amins.

In WO 95/08636 wird ein Verfahren zur Racematspaltung primärer

15 und sekundärer Amine durch Umsetzung mit einem Ester in Gegenwart
einer Hydrolase beschrieben. Als bevorzugte Amine werden dort
primäre Arylalkylamine genannt. Es findet sich jedoch kein Hinweis auf die Verwendbarkeit von heteroatomsubstituierten Aminen.

20 Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß das eingangs beschriebene Verfahren besonders vorteilhaft funktioniert, wenn als heteroatomsubstituiertes Amin ein Amin der allgemeinen Formel I

30 wobei

n 0, 1, 2, 3;

Y O, S, NH, NR⁵;

R¹,R² unabhängig voneinander jeweils H, Alkyl oder Aryl oder R¹ und R² oder R² und R³, oder R¹ und R⁴ zusammen mit den benachbarten C-Atomen Teil eines Ringsystems;

R⁴ Alkyl oder Arylalkyl;

R3,R5 unabhangig voneinander H, Alkyl oder Arylalkyl bedeuten,

40 eingesetzt wird.

Weiterhin wurde ein Verfahren zur Herstellung von acylierten primären und sekundären Aminen durch Umsetzung der heteroatomsubstituierten Amine mit einem Ester unter spezifischer Katalyse mit einer Hydrolase gefunden, das dadurch gekennzeichnet ist, daß die Säurekomponente des Esters ein Fluor-, Stickstoff-, Phosphor-,

Sauerstoff-, oder Schwefelatom in Nachbarschaft des Carbonyl-kohlenstoffatoms trägt.

Die für das erfindungsgemäße Verfahren geeigneten Ester sind 5 solche, die in der Säurekomponente des Esters ein elektronenreiches Heteroatom in Nachbarschaft zum Carbonylkohlenstoff tragen oder bei denen in der Säurekomponente ein Akzeptorsubstituent in Form eines oder mehrerer Heteroatome in Nachbarschaft des Carbonylkohlenstoffatoms sitzt.

10

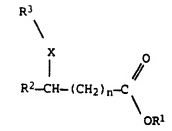
Das Heteroatom muß über mindestens ein freies Elektronenpaar verfügen. Es kann ein Fluor-, Stickstoff-, Phosphor-, Sauerstoff-oder Schwefelatom sein.

15 Es soll sich in der Nachbarschaft zum Carbonylkohlenstoff befinden. Darunter ist die Bindung des Heteroatoms an ein Kohlenstoffatom in alpha-, beta- oder gamma-Position zum Carbonylkohlenstoff gemeint. Das Heteroatom kann auch eine Mehrfachbindung zum Kohlenstoff aufweisen, wie sie in der Cyanogruppe vorkommt. Bevorzugt sind solche Säurekomponenten des Esters, bei denen das Heteroatom an das C-alpha Atom gebunden ist. Als Heteroatom ist Sauerstoff bevorzugt.

Das Heteroatom kann gegebenenfalls mit weiteren Gruppen, z.B. 25 Alkylgruppen, verknüpft sein. Ist das Heteroatom beispielsweise Sauerstoff, so liegt eine Ethergruppe vor.

Besonders geeignete Ester sind solche mit der Struktur

30



35

worin

 $R^1 = C_1 - C_{10} - Alkyl,$

40 $R^2 = C_1 - C_{10} - Alkyl, H$

 R^3 = H, C_1 - C_{10} -Alkyl, gegebenenfalls durch NH₂, OH, C_1 -4-Alkoxy oder Halogen substituiertes Phenyl,

X = 0, S, NR^4 ,

R⁴ = H, C₁-C₁₀-Alkyl, gegebenenfalls durch NH₂, OH, C₁₋₄-Alkoxy
oder Halogen substituiertes Phenyl,

n = 0.1 oder 2

bedeuten. Unter diesen sind die C_{1-4} -Alkylester der C_{1-4} -Alkoxyessigsäuren, wie der Methoxyessigsäureethylester, bevorzugt.

- Als Hydrolasen können in dem erfindungsgemäßen Verfahren eine
 5 Vielzahl von Enzymen eingesetzt werden. Bevorzugt werden
 Proteasen und insbesondere Lipasen verwendet. Als Lipasen sind
 vor allem mikrobielle Lipasen gut geeignet, die beispielsweise
 aus Hefen oder Bakterien isolierbar sind. Besonders gut geeignet
 sind Lipasen aus Pseudomonas, z. B. Amano P oder die Lipase aus
- 10 Pseudomonas spec. DSM 8246. Weitere besonders gut geeignete Hydrolasen sind die von Novo Nordisk (Enzyme Toolbox) kommerziell erhältlichen Enzyme, insbesondere die Lipasen SP 523, SP 524, SP 525, SP 526 und Novozym® 435. Diese Enzyme sind mikrobielle Lipasen, die aus Hefen wie Candida antarctica herstellbar sind.

Des weiteren können die Lipasen "Chirazyme Ll bis L8', welche kommerziell erhältlich sind (Boehringer Mannheim), vorteilhaft in dem erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzt werden.

20 Das verwendete Enzym kann in nativer oder in immobilisierter Form eingesetzt werden. Besonders gut eignet sich das immobilisierte Enzym Novozym® 435.

Die erfindungsgemäßen Verfahren können unter Verwendung von 25 Lösungsmitteln oder auch lösungsmittelfrei durchgeführt werden.

Als Lösungsmittel sind generell organische Lösungsmittel geeignet. Besonders gut verläuft die Reaktion in Ethern, beispielsweise in MTBE 1,4-Dioxan oder THF, oder in Kohlenwasser-30 stoffen wie Hexan, Cyclohexan, Toluol oder halogenierten Kohlenwasserstoffen wie Methylenchlorid.

Die Umsetzung des Esters mit dem racemischen heteroatomsubstituierten Amin unter Enzymkatalyse wird üblicherweise bei Raumtem35 peratur ausgeführt. Die Reaktionszeiten dafür betragen je nach Substrat 1 bis 48 Stunden. Sekundäre heteroatomsubstituierte Amine benötigen in der Regel längere Reaktionszeiten als primäre heteroatomsubstituierte Amine. Die geringere Reaktivität sekundärer heteroatomsubstituierter Amine kann auch durch eine gegenüber primären heteroatomsubstituierten Aminen erhöhte Menge an Katalysator ausgeglichen werden.

Pro Mol umzusetzendes Amin werden 0,5 bis 3 Mol Ester zugesetzt. Auch bei Verwendung racemischer Substrate werden 0,5 bis 3, be-45 vorzugt 0,5 bis 1,0 Mol Ester zugesetzt. Die zuzusetzende Menge an Enzym hängt von der Art der Hydrolase und der Aktivität der Enzympräparation ab. Die für die Reaktion optimale Enzymmenge kann leicht durch einfache Vorversuche ermittelt werden. In der Regel werden 1000 Units Lipase pro mMol 5 heteroatomsubstituierten Amin zugesetzt.

Der Reaktionsverlauf läßt sich leicht mit üblichen Methoden beispielsweise mittels Gaschromatographie verfolgen. Im Falle der Racematspaltung beendet man die Reaktion sinnvollerweise bei 10 einem Umsatz von 50% des racemischen heteroatomsubstituierten Amins. Dies geschieht in der Regel durch Entfernen des Katalysators aus dem Reaktionsraum, beispielsweise durch Abfiltrieren des Enzyms.

15 Durch die enantioselektive Umsetzung des racemischen Substrats mit dem Ester entsteht aus dem einen Enantiomer das entsprechend acylierte Produkt (Amid), während das andere Enantiomer unverändert bleibt. Das nun vorliegende Gemisch aus heteroatomsubstituierten Aminen und Amid läßt sich mit üblichen Methoden leicht trennen. Gut geeignet zur Trennung des Gemisches aus Amin und Amid sind beispielsweise Extraktions- oder Destillationsverfahren.

Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich besonders vorteilhaft zur Acylierung von heteroatomsubstituierten Aminen der Formel I. Auch die Racematspaltung von praktisch allen primären und sekundären heteroatomsubstituierten Aminen ist damit durchführbar. Besonders gut verläuft es bei primären Aminoalkoholen, vor allem solchen, bei denen R⁴ Arylalkyl, insbesondere Benzyl, oder Alkyl, insbesondere Methyl bedeutet.

Weitere bevorzugte Verbindungen der Formel I sind solche, bei denen \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 mit den benachbarten C-Atomen ein Ringsystem bilden, insbesondere solche der folgenden Struktur

35

40
$$\text{Cis und trans}$$
 Cis und trans

oder R^2 und R^3 Teil eines Ringsystems sind, insbesondere solche 45 der folgenden Struktur

WO 96/23894 PCT/EP96/00234

oder \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^4 Teil eines Ringsystems sind, insbesondere solche der folgenden Struktur

5

30

35

45

Überraschenderweise verläuft die Umsetzung von heteroatomsubstituierten Aminen der Formel I mit sehr viel höheren optischen Ausbeuten als die analoge Umsetzung nicht-heteroatomsubstituierter 20 bzw. anders als in Formel I substituierter Amine.

Weiterhin bedarf es infolge der hohen Selektivität und Reaktivität des erfindungsgemäßen Verfahrens keines oder nur eines geringen Überschusses an Acylierungsmittel, was die nachfolgende 25 Trennung und Reinigung stark erleichtert.

Die Erfindung eignet sich auch zur Herstellung von optisch aktiven primären und sekundären heteroatomsubstituierten Aminen aus den entsprechenden Racematen, in dem man

- a) ein racemisches heteroatomsubstituiertes Amin mit einem Ester, dessen Säurekomponente ein Fluor-, Stickstoff-, Sauerstoff- und Schwefelatom in Nachbarschaft zum Carbonylkohlenstoffatoms trägt, in Gegenwart einer Hydrolase enantioselektiv acyliert,
- b) das Gemisch aus optisch aktivem heteroatomsubstituiertem Amin und optisch aktivem acyliertem heteroatomsubstituiertem Amin trennt und somit ein Enantiomer des heteroatomsubstituierten
 40 Amins erhält,
 - c) gewünschtenfalls aus dem acylierten heteroatomsubstituierten Amin das andere Enantiomere des heteroatomsubstituierten Amins durch Amidspaltung gewinnt.

Das erfindungsgemäße Verfahren läßt sich noch ökonomischer gestalten, wenn man nach Abtrennung des gewünschten Enantiomers das verbliebene, nicht gewünschte Enantiomer racemisiert und erneut in das Verfahren einsetzt. Durch diese Rückführung wird 5 es möglich, insgesamt mehr als 50% des gewünschten Enantiomers aus dem racemischen heteroatomsubstituierten Amin zu erhalten.

Die erfindungsgemäßen Verfahren eignen sich nicht nur als Herstellverfahren zur Produktion optisch aktiver primärer und 10 sekundarer heteroatomsubstituierten Amine, sondern können auch Bestandteil von komplizierten chemischen Mehrstufensynthesen, beispielsweise bei der Herstellung von Arzneiwirkstoffen oder Pflanzenschutzmitteln, sein.

15 Die folgenden Beispiele dienen der Veranschaulichung der Erfindung.

Beispiel 1: Allgemeine Arbeitsvorschrift Lipase-katalysierte Acylierung von heteroatomsubstituierten Aminen

10 mmol des primären oder sekundåren heteroatomsubstituierten Amins werden in MTBE (= Methyl-tert.butylether) gelöst (ca. 10 %ige Lösung). Die Lösung wird mit 11 mmol Methoxyessigsäure-25 ethylester versetzt und die Reaktion durch Zusatz von 100 mg Lipase (ca. 1000 U/mg, Pseudomonas spec. DSM 8246) gestartet. Bei vollständigem Umsatz (je nach heteroatomsubstituierten Aminen 12 bis 48 h) wird das Enzym abfiltriert und die Lösung im Vakuum konzentriert. Man erhält die Methoxyacetamide in einer Ausbeute 30 von über 90 Prozent.

Beispiel 2: Allgemeine Arbeitsvorschrift für Racematspaltung

Das primare oder sekundare heteroatomsubstituierten Aminen wird 35 in MTBE gelöst (ca. 10 Gew.-%). Nach Zusatz von 1 Mol Methoxyessigsäureethylester pro 1 Mol racemisches heteroatomsubstituiertes Amin wird Pseudomonas-Lipase (DSM 8246) zugesetzt und die Suspension bei Raumtemperatur gerührt. Pro mMol heteroatomsubstituiertes Amin werden etwa 10000 Units Lipase (10mg) zugesetzt. 40 Nach Erreichen eines Umsatzes von 50 % (Überprüfung mittels Gaschromatographie), was je nach heteroatomsubstituierten Aminen nach 1 bis 48 h erreicht ist, wird das Enzym abfiltriert. Das

Gemisch aus heteroatomsubstituierten Aminen und acyliertem heteroatomsubstituiertem Amin (Amid) wird durch Destillation

45 oder Extraktion getrennt.

7

Beispiel 3: Racematspaltung mit Lösungsmittel

5 g (49,5 mmol) trans-2-Aminocyclopentanol wurden in 20 ml 1,4-Dioxan gelöst, mit 3,3 g (25 mmol) Methoxyessigsåure-iso-propylester versetzt und nach Zugabe von 0,1 g Novozym 435[®] bei 20 Raumtemperatur geschüttelt. Nach 12 h war laut ¹H-NMR 50 % des eingesetzten Amins umgesetzt; man filtrierte das Enzym ab, engte das Filtrat ein und trennte das unumgesetzte Amin destillativ vom gebildeten Amid ab.

25 Ausbeuten:

"Amin"
$$(\alpha)_D + 9.1^\circ (c = 1.74 \text{ in EtOH})$$

ee = 25 %

Amid" $(\alpha)_D + 9.1^\circ (c = 1.74 \text{ in EtOH})$

ee = 25 %

ee lt. HPLC = 25 %

8

Beispiel 4: Racematspaltung ohne Lösungsmittel

15

5 g (26 mmol) trans-2-Benzyloxy-1-cyclopentylamin und 1,8 g (13,4 mmol) Methoxyessigsäure-isopropylester wurden gemischt, mit 0,1 g Novozym 435[®] versetzt und bei Raumtemperatur geschüttelt. Lt. ¹H-NMR waren nach 120 h 50 % des Amins umgesetzt. Das Enzym wurde abfiltriert und das "Amin" durch Extraktion mit 10 %iger Salzsäure vom "Amid" abgetrennt.

Ausbeuten:

35 Beispiel 5: Weitere Racematspaltungen

Gemäß Beispiel 3 bzw. 4 wurden folgende Umsetzungen (s. Tabelle) durchgeführt.

ļ
_
di.
ğ
ᅼ
Tabe
ď

				9	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Amid	əə	26 % (1t. HPLC)	> 99.5 % (1t. HPLC)		> 99.5 % (1t. HPLC)	99.5 % (1t. HPLC)
An	Drehwert*	ı	+ 28° (c = 1 in	Dioxani	+ 27.5° c = 1 in Dioxan	•
,	ee	\$ 77	> 95 % (1t. HPLC)		> 95 % (1t. HPLC)	\$ 0 <i>L</i>
Amin	Drehwert*	- 1.5° (c = 1 in Ethanol)	+ 4.9° (HCl-Addukt) ($c = 1$ in CHCl ₃)	+ 4.8° (HCl-Addukt) (c = 1 in CHCl ₃	+ 9.8° (c = 1 in Dioxan)	
Umsatz	[&]	05	50	50		42
Herstellung nach Beispiel		ě.	3	4		\$
eingesetztes	Startmaterial	OH NH2		> > >		$\begin{pmatrix} h_2 N \\ \\ \\ \end{pmatrix}$ $\begin{pmatrix} O \\ \\ CH_3 \end{pmatrix}$

* Die Drehwerte wurden bei der Na-D-Linie bei Raumtemperatur gemessen

WO 96/23894 PCT/EP96/00234

Die Tabelle in Beispiel 5 zeigt, daß bei Verwendung "geschützter" Aminoalkohole, bei denen das Sauerstoffatom beispielsweise in Nachbarschaft zu einer Benzyl- oder Methylgruppe steht, sich sehr 5 viel höhere optische Reinheiten erzielen lassen als bei Verwendung ungeschützter Aminoalkohole.

PCT/EP96/00234

Patentansprüche

25

30

35

40

45

Verfahren zur Herstellung von acylierten primären und 1. 5 sekundaren heteroatomsubstituierten Aminen durch Umsetzung der heteroatomsubstituierten Amine mit einem Ester in Gegenwart einer Hydrolase, wobei die Säurekomponente des Esters ein Fluor-, Stickstoff-, Phosphor-, Sauerstoff- oder Schwefelatom in Nachbarschaft des Carbonylkohlenstoffatoms 10 trägt.

- Verfahren zur Racematspaltung primärer und sekundärer hete-2. roatomsubstituierten Amine durch Umsetzung mit einem Ester in Gegenwart einer Hydrolase und anschließende Trennung des einen, enantioselektiv acylierten heteroatomsubstituierten 15 Amins vom nicht umgesetzten anderen Enantiomer des heteroatomsubstituierten Amins, wobei die Säurekomponente des Esters ein Fluor-, Stickstoff-, Phosphor-, Sauerstoff- oder Schwefelatom in Nachbarschaft des Carbonylkohlenstoffatoms 20 trägt.
 - Verfahren zur Herstellung von optisch aktiven primären und sekundären heteroatomsubstituierten Aminen aus den entsprechenden Racematen, indem man
 - ein racemisches heteroatomsubstituiertes Amin mit einem a) Ester, dessen Säurekomponente ein Fluor-, Stickstoff-, Phosphor-, Sauerstoff- oder Schwefelatom in Nachbarschaft des Carbonylkohlenstoffatoms trägt, in Gegenwart einer Hydrolase enantioselektiv acyliert,
 - das Gemisch aus optisch aktivem heteroatomssubstituiertem b) Amin und optisch aktivem acylierten heteroatomsubstituierten Amin trennt und somit ein Enantiomer des heteroatomsubstituierten Amins erhält,
 - gewünschtenfalls aus dem acylierten heteroatomsubstituierten Amin das andere Enantiomere des Amins durch Amidspaltung gewinnt.
 - Verfahren gemäß Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß man in Anschluß an Schritt b) oder c) in einem weiteren Schritt das nicht-gewünschte Enantiomer racemisiert und anschließend in das Verfahren der Racematspaltung zurückführt.

- 5. Verfahren zur Herstellung von optisch aktiven Verbindungen, dadurch gekennzeichnet, daß es mindestens als Teilschritt ein Verfahren nach Anspruch 2 bis 4 beinhaltet.
- 5 6. Verfahren nach Anspruch 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß als primäres oder sekundäres heteroatomsubstituiertes Amin ein Amin der allgemeinen Formel I

10 $\begin{array}{c|c}
R^4 & & R^3 \\
& & \\
R^2 & (CH_2) & R^1
\end{array}$

15 wobei

n 0, 1, 2, 3; Y 0, S, NH, NR⁵;

20 unabhāngig voneinander jeweils H, Alkyl oder Aryl oder R¹ und R², oder R² und R³, oder R¹ und R⁴ zusammen mit den benachbarten C-Atomen Teil eines Ringsystems;

R⁴ Alkyl oder Arylalkyl;

R³, R⁵ unabhängig voneinander H, Alkyl oder Arylalkyl bedeuten,

eingesetzt wird.

- Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß
 Verbindungen der Formel I mit Y = O eingesetzt werden.
 - 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß R^4 die Bedeutung Methyl oder Benzyl hat.

35

25

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In tional Application No PCT/EP 96/00234

A. CLASSI	FICATION OF SUBJECT MATTER C12P13/02 C12P41/00		
1,00			
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national cla	assification and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum de IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classifi C12P	cation symbols)	
1100	012.		
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent th	nat such documents are included in the fields a	earched
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used)	
<u> </u>			
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		·
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of th	e relevant passages	Relevant to claim No.
х	US.A.5 057 607 (ZMIJEWSKI JR MI	LTON J ET	1-3
	AL) 15 October 1991 see the whole document		
		(1002)	1
Α	J. CHEM. SOC., PERKIN TRANS. 1 (20), 2453-6 CODEN: JCPRB4;ISSN	(1933),	1
	0300-922X, XP002000855		
	GOTOR, VICENTE ET AL: "Synthes optically active amides from.be	SIS OT Starefury]	
	and.betaphenyl esters by way	of enzymic	
Ì	aminolysis"	•	
	see the whole document		
		-/	
[V] 6-	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
		<u>N</u> ,	
1 .	ategories of cited documents:	"T" later document published after the in- or priority date and not in conflict w	ith the application out
consid	nent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	cited to understand the principle or t invention	
filing		"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the d	t be considered to
which	nent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an i	daimed invention
.O. qocm	on or other special reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with one or a ments, such combination being obvious	nore other such docu-
'P' docum	ment published prior to the international filing date but than the priority date claimed	in the art. '&' document member of the same pater	
<u> </u>	actual completion of the international search	Date of mailing of the international s	earch report
	10 A: 1 100 <i>E</i>	0 9. 05. 96	
	l8 April 1996		
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	Delanghe, L	
1	Fax: (+31-70) 340-3016		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In: Jonal Application No PCT/EP 96/00234

	PCT/EP 96/00234		
C.(Continu	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
A	TETRAHEDRON LETT. (1991), 32(33), 4197-8 CODEN: TELEAY; ISSN: 0040-4039, XP002000856 ASENSIO, GREGORIO ET AL: "Enzyme-mediated enantioselective acylation of secondary amines in organic solvents" see the whole document	1	
A	JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, CHEMICAL COMMUNICATIONS, no. 14, 15 July 1988, LETCHWORTH GB, pages 957-958, XP002000857 VICENTE GOTOR ET AL.: "Enantioselective acylation of amino alcohols by porcine pancreatic lipase" see the whole document		
P,A	DE,A,43 32 738 (BASF AG) 30 March 1995 see the whole document	1	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

•

In ional Application No PCT/EP 96/00234

Patent document cited in search report	Publication date		. family ber(s)	Publication date
US-A-5057607	-5057607 15-10-91 A C D E J H		130039 2043763 69114363 0460949 4341196 211034	15-11-95 09-12-91 14-12-95 11-12-91 27-11-92 28-09-95
DE-A-4332738	. 30-03-95	W0-A-	9508636	30-03-95

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter males Aktenzeichen
PC I / EP 96/00234

			PUI/EP 30	700234
A. KLASS IPK 6	IFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C12P13/02 C12P41/00	-		
Nach der In	kernstionalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen	Klassifikation und der IP	K	
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE			
Recherchier IPK 6	ter Mindertprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym C12P	abole)		
Recharchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen,	sowert diese unter die re	cherchierten Gebiet	e fallen
Während do	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank u	nd evil, verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategoric*	Bezeichnung der Veröffendlichung, soweit erforderlich unter Ang	abe der in Betracht komm	nenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
х	US,A,5 057 607 (ZMIJEWSKI JR MIL AL) 15.0ktober 1991 siehe das ganze Dokument	TON J ET		1-3
A	J. CHEM. SOC., PERKIN TRANS. 1 ((20), 2453-6 CODEN: JCPRB4;ISSN: 0300-922X, XP002000855 GOTOR, VICENTE ET AL: "Synthesi optically active amides from.bet and.betaphenyl esters by way o aminolysis" siehe das ganze Dokument	s of afuryl		1
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siche Anhang	Patentfamilie	
CT CT CT	hmen Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :		hung, die nach den	internationalen Anmeldedatum
"A" Veröffe aber ni "E" älteres i Anmei "L" Veröffe scheine andere soli od stugeff "O" Veröffe eine B "P" Veröffe dem be	indichung, die den allgemeinen Stand der Technik desiniert, icht als besonders bedeutsam anzuschen ist. Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum verössentlicht worden ist. Indichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweiselhaft erm zu lassen, oder durch die das Verössentlichungsdatum einer in mecherchenbericht genannten Verössentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ihrt) indichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, mutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht nütchung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach zanspruchten Prioritätsdatum verössentlicht worden ist.	öder dem Prioritäts Anmeldung nicht k Erfindung zugrunde Theorie angegeben "X' Veröffentlichung vo kann allein aufgrun- erfinderischer Tätig "Y' Veröffentlichung vo kann nicht als auf e- werden, wenn die V Veröffentlichungen diese Verbindung fü "&" Veröffentlichung, di	danim veröffentlich oblidiert, sondern m liegenden Prinzips ist n besonderer Bedet d dieser Veröffentli keit beruhend betra n besonderer Bedet reinfentlichen mit dieser Kategorie in ir einen Fachmann e Mitglied derselbe	t worden ist und mit der ir zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden stung, die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf chtet werden stung, die beanspruchte Erfindung eit berühend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist in Patentfamilie ist
	Abschlusses der internationalen Recherche 3. April 1996	Absendedatum des		herchenberichts
Name und P	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Bevoltmächtigter Be De langhe		

Formbisti PCT/ISA/218 (Bisti 2) (Juli 1992)

) INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Int onales Aktenzeichen
PCT/EP 96/00234

		PLI/EP 90	7,00254
C.(Fortsetzu	ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kom	menden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	TETRAHEDRON LETT. (1991), 32(33), 4197-8 CODEN: TELEAY; ISSN: 0040-4039, XP002000856 ASENSIO, GREGORIO ET AL: "Enzyme-mediated enantioselective acylation of secondary amines in organic solvents" siehe das ganze Dokument		1
A	JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, CHEMICAL COMMUNICATIONS, Nr. 14, 15.Juli 1988, LETCHWORTH GB, Seiten 957-958, XP002000857 VICENTE GOTOR ET AL.: "Enantioselective acylation of amino alcohols by porcine pancreatic lipase" siehe das ganze Dokument		1
P,A	DE,A,43 32 738 (BASF AG) 30.März 1995 siehe das ganze Dokument		1
	-		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben 2, Geröffentu gen, die zur selben Patentfamilie gehören

tionales Aktenzeichen PCT/EP 96/00234

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		d(er) der tfamilie	Datum der Veröffentlichung
US-A-5057607	15-10-91	AT-T-	130039	15-11-95
		CA-A-	2043763	09-12-91
		DE-D-	69114363	14-12-95
		EP-A-	0460949	11-12-91
		JP-A-	4341196	27-11-92
		HU-B-	211034	28-09-95
DE-A-4332738	30-03-95	W0-A-	9508636	30-03-95

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
D

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)